```
ANSWER 2 OF 3 WPINDEX COPYRIGHT 2004 THOMSON DERWENT on STN
L1
```

1987-104180 [15] **WPINDEX** AN

DNC C1987-043211

Polypropylene resin compsn. - contg. (di alkyl) (di) benzylidene sorbitol TI stabiliser to improve transparency of final prod..

A17 A60 A92 A96 E14 DC

(TOKU) TOKUYAMA SODA KK PA

CYC 1

A 19870305 (198715)* PΙ JP 62050355

5

ADT JP 62050355 A JP 1985-189473 19850830

PRAI JP 1985-189473

19850830

C08K009-04; C08L023-10 IC

JP 62050355 A UPAB: 19930922 AB

> (1) Polypropylene (PP) series resin compsn., contains 0.01-5 wt. pts. of modified 1.3, 2.4-dialkylbenzylidene sorbitol (DABS) or 1.3, 2.4-dibenzylidene sorbitol (DBS) to 100 wt. pts. of PP, and the surface of these sorbitol derivs. are modified by at least one metal salt selected from fatty acid-, alkyllactic acid- or lactic acid salts. Pref. sorbitol derivs. are heat treated above melting temp. of stabiliser but below melt. temp. of sorbitol derivs..

USE/ADVANTAGE - (DBS) or (DABS) covered with special stabiliser can produce transparent and odourless PP products, that are used for foodstuff packages or medical instruments.

0/0

FS CPI

FA AB; DCN

CPI: A04-G01B; A04-G03B; A08-A01A1; A08-M; E06-A03; E10-C04D; E10-C04L MC

19日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭62 - 50355

(5) Int.Cl.

識別記号 庁内整理番号

⑩公開 昭和62年(1987)3月5日

C 08 L 23/10 C 08 K 9/04

CAM

6845-4 J

審査請求 未請求 発明の数 1 (全5頁)

②特 願 昭60-189473

②出 頭 昭60(1985)8月30日

 砂発 明 者 久 野 茂 男

 砂発 明 者 玉 野 洋 二

下松市末武下174-1 新南陽市平野2-11-5

②発明者 江野口 政次 徳山市千代田町1-18③出願人 徳山曹達株式会社 徳山市御影町1番1号

1. 強明の名称

ポリプロピレン系樹脂組成物

- 2. 特許請求の範囲
- 2. 安定剤の融点以上で且つ1・3, 2・4ージ (アルキルベンジリデン) ソルビトールまたは 1・3, 2・4ージベンジリデンソルビトール の融点以下の温度で加熱することにより表面処理された1・3, 2・4ージ (アルキルベンジリデン) ソルビトールまたは1・3, 2・4ージベンジリデンソルビトールを用いる特許請求の範囲第1 項記載のポリプロビレン系樹脂組成

物.

3. 発明の詳細な説明

(発明の技術分野)

本発明は改良された透明性のボリブロビレン系 樹脂組成物に関し、特定な透明化剤の混練時 (加 熱成形時)における分解が防止された、特に食品 容器包蓋材および医療用器具などに有用なボリブ ロビレン系樹脂組成物を提供する。

(従来技術およびその問題点)

ボリブロビレン系 科斯の途明性を向上させる方法として特別昭51-22740号には、ボリブロビレン又はその共通合体に1・3,2・4-ジベンジリデンソルビトール(以下、単にDBSと断記する)を、特別昭53-117044号、特別昭56-30449号、特別昭58-225143号等には、ボリブロビレン又はその共業合体に1・3,2・4-ジ(アルキルベンジリデン)ソルビトール(以下、単にDABSと略記する)を配合し、加熱成形することが提案されて、安定ア、ボリブロビレン系科質には、一般に安定所

時間昭62-50355 (2)

あるいは滑剤としてステアリン酸カルシウム、ス テアリン酸亜鉛などの高級脂肪酸の金属塩(脂肪 胺金属塩)、乳酸金属塩等が添加される。

しかしながら、ボリプロピレン系科所に上記した 透明化剤のDBS又はDABSと安定剤を混合して加熱成形した場合には、加熱成形時に臭気が発生すること、蛇いは得られた成形体より有機物質が溶出するため、特に食品容器包装材や医放用器具などの使用分野において安全衛生上の問題を生じるばかりでなく、さらに譲成形体の透明性の長期持続性を損なう欠点もある。

(問題を解決するための手段)

本発明者等は、DBS又はDABSを用いたボリプロピレン系製所組成物の上述したような問題を解決するため、先ず加熱成形時の臭気の発生および得られる成形体からの有機物質が溶出する現象の原因について吸호検討した。その結果、混雑成形時にDBS又はDABSがボリプロピレン樹脂中に一般に触媒強強として含有されている塩素により分解、生成するベンズアルデヒド又はアル

本発明に用いるボリプロピレン系樹脂は、特に 三地化チタン、ジェチルアルミニウムモノクロライドなど塩素含有化合物を触媒成分としたプロピ レンの単独乗合体(ホモボリマー)、或いは、ア

デンソルピトールをポリプロピレン100度量部

に対して 0.01~5 重量部合むことを特徴とす

るポリプロピレン系樹脂組成物である。

ロビレン合量が70重量%以上であるポリプロビレンとエチレン、プテン、ペンテン、酢酸ビニル、 塩化ビニル等の一種又は複数のものよりなる共重 合体、及びこれらのポリマーのプレンド物である。

本発明は上記したポリプロピレン系樹脂に予め 特定な安定剤により表面処理されたDBS又はD ABSを配合することが重要である。即ち、予め 特定な安定剤により表面処理されたDHS又はD ABSは、 DBS又はDABS表面に安定剤が被 程された状態となるため、ポリプロピレン系樹脂 中の塩素はDBS又はDABS表间の安定剤に捕 提されやすく、直接に譲退業とDBS又はDAB Sが反応し難くなる。したがって、混練時にDB S又はDABSが分解してベンズアルデヒド又は アルキルベンズアルデヒドを生成することが抑制 されるため、当然混練時における臭気の発生や徘 られる成形体からベンズアルデヒド又はアルキル ベンズアルデヒドを主とする有機物質の溶出を防 止することが出来る。なお、これらのポリプロピ レン光樹脂組成物は本来の成形性、流動性および

熱安定性等が損なうものではない。

本発明に用いられるD B S 又はD A B S は、ソルビトールとベンズアルデヒド又はアルキルベンズアルデヒドとの筋合物であれば特に制限されない。D A B S としては 1・3、2・4ージ(メチルベンジリデン)ソルビトール、1・3、2・4ージ(エチルベンジリデン)ソルビトール、1・3、2・4ージ(プロビルベンジリデン)ソルビトールが好ましく用いられる。

かかるD B S 又はD A B S の表面処理に用いる 安定剤は、塩素桶提性を有し、ポリプロピレン系 制脂の流動性、離型性及び分散性等の改善に振れ た効果を発揮するもので、本意明においては脂肪 族金属、アルキル乳酸金属塩及び乳酸金属塩の内 から選ばれる少なくとも一種が好選である。特に アルキル乳酸金属塩または/及び乳酸金属塩で表 面処理した D A B S を配合したものは、D A B S の分解抑制効果と共にD A B S の水、熱水、 版気 中への溶出が防止出来るため好ましく用いられる。

本発明に用いる脂肪族兪属塩の安定剤としては、

特開昭62-50355 (3)

例えばステアリン酸カルシウム、ステアリン酸アルミニウム、ステアリン酸酸酸酸。ステアリン酸でマグネシウム等公知のものであるが、中でもステアリン酸カルシウムが好ましく川いられる。アルキル乳酸金属塩安定剤としては、垂合度2の乳酸(2~ラクチル乳酸)とステアリン酸のエステルル(2~ラクチル乳酸)のカルシウムシウム乳酸分とし、これと少量の関連酸類の地との心であるが、分とし、これと少量の関連など、乳酸白いられる。また、乳酸金属塩安定剤としては、乳酸カルシウム、乳酸・乳酸・乳酸酸、乳酸マグネシウム等公知のものが特に制限なく川いられる。

本明納者において「表面処理」とは、DBS又はDABS表面の一部又は全面に前記した安定剤が層状に被覆された状態の総称である。このような状態とするための方法は特に制限されないが、以下に示す方法が好ましく用いられる。即ち、安定剤とDBS又はDABSとを常法により混合し

た後、安定州の融点以上で且つりBS又はDABSの融点以下の温度で加熱し、DBS又はDABS表面に溶融した安定剤を被覆した後、冷却、粉砕する。この際の安定剤とDBS又はDABSの混合剤合は、DBS又はDABS1重量部に対して安定剤1重量部が一般的でDBS又はDABS1重量部に対して、安定剤1以上の割合が好ましい。また、他の方法として、溶融混煉、粉砕混練等があり、特に、ボールミル及びジェットミルによる加熱方式が用いられる。

ボリプロピレン系樹脂と特定な安定剤で表面処理されたDBS又はDABSの配合物合は、別途により若干異なるが、ボリプロピレン系樹脂100種類部に対して、安定剤で表面処理されたDBS又はDABSが0.01重量部より少ない場合は、透明性及び成形性、熱安定性が劣り、本発明の効果が発揮されない。一方、安定剤で表面処理されたDBS又はDABSが5種最部より多い

場合は、本発明の効果が顕打ちになるばかりか、 該組成物によって得られる成形品の物性が低下す るため好ましくない。

また、本発明樹脂制性物は、必要に応じて酸化防止剂、帯電防止剂、滑剂、分散剂、酸料、聚光剂、製菌剂、光安定剂、螺外線吸収剂、金属不活性化剂、及び光劣化促進剤の添加剂を本発明の効果を著しく減少させない範囲で配合すること或いはDBS又はDABSの表面処理剤として用いることも出来る。

本発明の樹脂制成物は常法により指摘、成形することにより所限の成形品を得ることができる。 (効果)

以上の加く、本発明のポリプロピレン系材阶組成物によれば、特定の安定剤により予め表面処理(被覆)されたDBS又はDABSを透明化剤及び安定剤として用いるため、特に混練時における科筋中の担塞とDBS又はDABSとの直接反応によるDBS又はDABSの分解を抑制することが出来る。

(実施例)

以下、実施例に振づき具体的に説明するが、本 発明は以下の実施例に特に限定されるものではない。

- 1) 舞り度: ASTM り1003-61に継拠 (射出成形板3 mat を測定)。
- 2) 溶出試験:日本薬局法輪液用プラスチック容 器試験法に進拠(121で-1hr処 理)。
- 3) 溶出量分析: UV吸光度分析法。

試料(20~50mg/粒のペレット)40gをガラス存置に入れ、減留水200m 2を加え、蒸気釜にて121℃で1hr処理した。その溶出液をリV分析し260mm付近の吸光度を求め、あらかじめ作成している検索線よりDBS又はDABSの分解物であるペンズアルデヒド又はアルキルペンズアルデヒドの溶出量(ppm)を求めた。

4) 成形性試験: 8 o z 射出成形機の一般的成形 条件(250℃)で速聴100シ

特開昭62-50355 (4)

ョット以上、テストピース(3 ma t)を成形し、主として金型から の類型性を比較評価。

5) 熱安定性試験: J I S K 7 2 1 2 に 後 処。 0 . 5 mm L シートの 1 5 0 ℃ オープンでの 1 /3 所 信 劣 化 時 間 。

实施例1~17

第1表に示す種類のDBS又はDABSと安定 Mを1:1の割合で混合し、N2ガス中にてDB S又はDABSの融点以下且つ、安定剤の敵点以 上の温度で加熱する。冷却後安定剤で表面複種さ れたDSB又はDABSをミキサーで粉砕する。

次にこの安定剤で表所処理されたDBS又はDABSをポリプロピレン系制筋100 重動部に対して0.4 重要部配合し、ヘンシェルミキサーで十分混合した。

得られた混合物を65m/mペント付押出機を用いて、樹脂温度60ででペレット化しテストピースを射出成形した。

このようなペレットを用いて前述の宿出試験を

実施し、初出受分析を行った。又、これらペレットを O. 5 amt シートに消散プレス成形し、然安定性試験を行った。

結果を一括して第1表に示した。

これらの結果はいずれも次に示す比較例に比べ D B S 又はD A B S の分解物であるベンズアルデヒド又はアルキルベンズアルデヒドの宿出量が済しく少なく且つ良好な成形性及び効安定性であった。

比較例1~8

ポリプロピレン系制筋100重量部に対し、第1 表に示す D B S 又は D A B S O . 2重量 部と安定剤 O . 2重量 部と安定剤 O . 2重量 部と中に混合プレンドした場合、並びに配合しなかった他は、実施例1 と全く问様に行った。その結果を一括して第1 表に示した。 D B S 又は D A B S と安定剤の混合プレンド は P B S 又は D A B S の分別物のベンズアルデヒド又はアルキルベンズアルデヒドの容出量が多く、実施例に比較し劣るものであった。

(講考:ボリプロピレンにはいずれも酸化防止剤と

してトリス(2、4 - ジー t - プチルフェニル)ホスファイト O ・ O 7 塩母部及びトリス(3、5 - ジー t - プチルー4 - ヒドロキシフェニル)イソシアヌレート O ・ O 3 重電部を配合した。

特開昭62-50355(5)

% । ಶರ

	克 號 No.	ж у マ —	अंत की रहि हुन	花 龙 M	(新別性)	MRETE	異り度	新計費 (ppm)
	1	ホモボリマー	1-3,2-4-9(318499959)9881-4	ステアリン能力ルシウム	А	67	48. 2	0.09
1	2	C'2 約3% ランダムコボリマー	,	,	•	70	33. 2	0.12
	:1		•	ステアリン酸マグネシウム		70	32. 9	0.10
1	1	,	*	乳酸カルシウム	,	8.0	34. 2	0.13
	- 5		,	ステアリル乳酸カルシウム	"	82	31.8	0. 03
T.	fi		,	ラウリル乳酸カルシウム		711	32.6	0.10
	7	1.01 R 20%+ホモボリマー	,	ベヘニン酸カルシウム	•		31.5	0.12
	រា	ホモボリマー	1-3,2-4-9(1184229722)9881-8	ステアリン酸アルミニウム	,	60	45. 2	0.14
距	5)	C'2約3% ランダムコポリマー	,	ステアリン酸原鉛	"	6.5	33.7	0.16
	10	~	,	ステアリル乳酸カルシウム	-	72	32. 9	0. 12
	11	1.01円 20%+ホモボリマー	,	ステアリン酸カルシウム	"		30.4	0.14
M	12	ホモボリマー	1-3,2-4-9(###################################	乳酸パリウム	-	63	47. 1	
	1 3	C/2 約30% ランダムコボリマー	,	ステアリン酸カルシウム	-	72	32. 1	0. 09
	1.4	ホモボリマー	1+3,2+4-9<>>>9/2/1823-8		,	68	50.4	0.10
	1.5	C'2 約3% ランゲムコボリマー	,	乳酸カルシウム	,,	75	34. 1	0.10
1) 6		1+3,2+4-2(3584)2972)7824-8	ステアリン酸カルシウム ・ 乳酸カルシウム	"	78	32.9	0.08
_) 7	,	"	"・ステアリル乳酸カルシウム	~	8.0	31.2	0.12
1 1	1	ホモボリマー	,	ステアリン他カルシウム	-	60	47. B	3. 5
	2	C'2約3% ランダムコポリマー	,	乳除カルシウム		7.5	34.5	4.0
16	;3		,	ステアリル乳酸カルシウム	-	72	32.3	3. 2
62	1	1.0PE 20%+ホモボリマー	"	ベヘニン酸カルシウム	-	_	30. 9	4.1
"	- 5	C'z 約37% ランダムコポリマー	1-3,2-4-9(1584>995>)7865-8	ステアリン酸剤師	-	68	31.2	4. 3
64	н	"	1-3,2-4-9(プロゼルインテリテン)ソルビリール	ステアリン酸カルシウム		7.5	33.7	3.8
	7		1+3,2+4-5<>>>///////821-4	乳酸カルシウム		пo	38.1	
Ш	Ħ			・ステアリン酸カルシウム	-	86	65, 1	0

特许出版人